S. E 9 GE

(12) UTLÄGGNINGSSKRIFT

(B) :" 8007820-7

· . SE

51- International Mass 4 A61K 9/02 A61K 31/19

A61K 47/98 12 SE



(44) Anschan in egd och uttaggningsser men bubliceradi

86-11-17

in Publicerings.

41 - Afsakun al mant bilganglig.

81-09-20

447 447

III - remansikan negm 14- Lanning

80-11-06 80-11-02

Arschan recommen som

PATENTVERKET

(2) Stimphisheans hummer

361 mernatione ii ng viningsdag

3 svensk palentunsuban Tulfolid International parentarischun

* .m-rer

56) ingum ngadag for ansokan om europersat patent

121 Prior lessuage her

Citizens are estating seems statement tout anded wife; a 3

80-03-19 JP 55/35128

omvandlad europe skipaterronsokon

(71) Sökande

Kyoto Yakuhin Kogyo KK, Kyoto JP (72) Uppfinnare K. Kitao, K-i. Nishimura , Kyoto

(74) Ombud

Stenhagen patentbyrå AB

(54) Benamning

Adjuvanskomposition for att befrämja absorption av farmakologiskt aktiva substanser från rektum innehållande icke-toxiska salt av fettsyror med 8-12 kolatomer och icke-toxiska salt av leucinsyra

(56)Anförda publikationer: GB 1 370 699, GB 792 559, US 1 499 348, US 2 241 331 Andra publikationer: Herck Index "Teucine hydrochloride". Chemical Abstracts Register, 1972-76

(57)Sammandrag:

Fettsyror med 8 - 14 kolatomer, leucinsyra och icketoxiska salter av dessa syror befränjar absorptionen av en farmakologiskt aktiv substans genom rektum in i blodomloppet och ökar effektivt koncentrationen av en sådan aktiv substans i blodomloppet även när nämnda aktiva substans är en sådan som vanligen endast med betydande svårighet är absorberbar genom rektum.

Cenna uppfinning avser en adjuvanskomposition för att befrämja absorption av farmakologiskt aktiva substanser från rektum och en farmaceutisk komposition för rektal administration inne-hållande nämnda adjuvanskomposition, farmakologiskt aktiva substanser och bas.

Farmakologiskt aktiva substanser, som är svåra att absorbera in i blodomloppet vid oral administrering administreras i allmänhet på parenteral väg. Emellertid åtföljs injektioner av : ၁ smärta för patientens del och de är även besvärliga. Dessutom finns risk för muskulär sammandragning. Sålunda är injektionar inte nödvändigtvis tillfredsställande. Till och med när en förhållandevis lätt absorberbar typ av farmakologiskt aktiva substanser med antibiotisk verkan administreras på oral 15 väg är ett snabbt fall av blodnivån oundvikligt så att stora eller täta doser blir nödvändiga. Emellertid kommer den ej absorberade återstoden att ha dödande eller statisk effekt på bakterier i tarmen så att tarmfloran rubbas, vilket leder till kliniskt ej önskade effekter. Vidare är minga föreningar kända 20 för att vid oral administrering sönderdelas av matsmältningsenzymer i matsmältningskanalen.

Under dessa omständigheter har många försök gjorts att säkerställa fullgod absorption av farmakologiskt aktiva substanser in i den levande kroppen. Och många sådana försök tar sikte på rektal administration.

30

35

Hittills kända absorptionsbefrämjande adjuvantia är emellertid inte nödvändigtvis tillfredsställande, eftersom en del av dem inte är tillräckligt effektiva i befrämjandet av absorptionen eller är otillfredsställande ur säkerhetssynpunkt; andra är endast effektiva vad gäller befrämjande av absorptionen av en mycket begränsad grupp av farmakologiskt aktiva substanser; och ytterligare andra har irriterande verkan på de rektala slemhinnorna. I synnerhet absorberas β -laktamantibiotika säsom penicilliner, cefalosporiner etc., och peptider med hög molekylvikt säsom insulin (molekylvikt omkring 6000) etc., som sådana i huvudsak inte från rektum och fastän rektala bered-

5

25

30

35

ningar av dessa läkemedel har försökts så har dessa försök hittills into visat sig helt lyckosamma.

Föreliggande uppfinnare anförde en intensiv forskning under ovanstående omständigheter. Forskningen ledde till upptäckten att (1) icke-toxiska/salter av fettsyror med 8-12 kolatomer och icke-toxiska salter av leucinsyra kan befrämja absorption, från rektum in i blodbanan, av en lång rad farmakologiskt aktiva substanser, i synnerhet $oldsymbol{eta}$ -laktamföreningar såsom penicilliner och cefalosporiner och till och med peptider med hög molekylvikt, säsom insulin, och även att (2) den absorptionsbefrämjande verkan hos dessa icke-toxiska salter åstadkommes, mär im införlivas i beredningarna i höga koncentrationer. Ovanstående upptäckt följdes av ytterligare forskning, som har lett fram till föreliggande uppfinning. 15

Denna uppfinning avser därför en absorptionsbefrämjande adjuvanskomposition (för att befrämja absorptionen av farmakologiskt aktiva substanser från rektum), som innehåller 0,5-20 vikts-% av minst ett icke-toxiskt salt av en fettsyra med 8-12 kolatomer och/eller ett icke-toxiskt salt av leucinsyra och en lümplig mängd av en bas för rektala beredningar och en farmaceutisk komposition innehållande 0,5-20 vikt-% av minst ett av nämnda icke-toxiska salter, en lämplig mängd av en farmakologiskt aktiv substans och en lämplig mängd av en bas för rektala beredningar.

Det är därför ett ändamål med denna uppfinning att åstadkomma ett adjuvans, som befrämjar absorptionen av en farmakologiskt aktiv substans genom rektum.

Ytterligare ett ändamål med uppfinningen är att åstadkomma en farmaceutisk komposition för rektal administration, vilken komposition är fördelaktig i det att den farmakologiskt aktiva substans som finns däri med lätthet absorberas in i blodomloppet genom rektum även när nämnda aktiva substans vanligen är endast med avsevärd svårighet absorberbar genom rektum.

Aciden andamál kommer att framgå av följande beskrivning och krav.

- De fettsyror med 8-12 kolatomer, viivas selter uvards i enlighet med denna uppfinning kan vara naturligt förekommande syror eller syntetiska syror, fastän naturligt förekommande syror i all-mänhet föredrages. Sådana fettsyror kan ha rak eller grenad kedja, fastän sådana med rak kedja är föredragna.
- Antalet kolatomer i fettsyrorna är såsom nämnts 8-12 (t.ex. kaprylsyra, akprinsyra, laurinsyra, etc.) men är företrädesvis 10 (såsom kaprinsyra).
- 15 ming kan vara vilket salt som helst som är farmakologiskt acceptabelt. Exempel på nämnda salter är alkalimetallsalter (t.ex. natriumsalt, kaliumsalt), salter med organiska baser (t.ex. salter med basiska aminosyror såsom argininsalt, lysinsalt, etx.) etc.

20

25

30

sum fettsyror, leucinsyra och icke-toxiska salter därav kan sum exempel nämnas kaprinsyra, dess natrium-, kalium-, lysin- och argininsalter, pelargonsyra, dess natrium-, lysin- och argininsalter; kaprylsyra, dess natrium-, kalium-, lysin- och argininsalter; undekylsyra och dess argininsalter; laurinsyra, dess natrium-, kalium-, lysin- och argininsalter; dodekylsyra och dess lysinsalt och leucinsyra, dess natrium-, kalium-, lysin- och argininsalter, företrädesvis kaprinsyra och dess salter; laurinsyra och dess salter och kaprylsyra och dess salter; speciellt föredrages kaprylsyra och dess salter.

De icke-toxiska salterna av syrorna kan användas antingen ensamma eller i kombination.

Ut rycket "farmakologiskt aktiva substanser" såsom det användes grande å denna beskrivning, betyder vilka som helst och alla stander som uppvisar farmakologisk effekt efter absorption i belokerloppet. Eftersom till och med sådana substanser

som annars into kan abstrberas, när de administreras oralt, och hittills endast har administrerats parenteralt med lätthet absorberas från rektum, när adjuvanset enligt denna uppfinning används, ligger vikten för adjuvanset enligt uppfinningen i dess tillämpning på sådana svårabsorberbara farmakologiskt aktiva substanser. Som specifika exempel på sådana farmakologiskt aktiva substanser kan nämnas β -laktamantibiotika (såsom penicilliner och cefalosporiner), peptider, polysackarider och aminoglykosidantibiotika etc.

10

: 5

20

25

30

35

Penicillinerna innefattar ampicillin, ciklacillin, kloxacillin, bensylpenicillin, karbenicillin, piperacillin, mezlocillin, pirbenicillin, tikarcillin, (2S, 5R, 6R)-6-[(R)-2-(4-hydroxy-1,5-naftylidin-3-karboxamid)-2-fenylacetamid]-3,3-dimetyl-7-oxo-4-tia-1-azabicyklo[3.2.0] heptan-2--karboxylsyra och deras salter såsom natriumsalter, etc.

Cefalosporinerna innefattar cefalotin, cefoxitin, cefazolin, cefaloridin, cefacetril, cefotiam, ceforanid, cefanon, cefaklor, cefacroxil, cefatrizin, cefradin, cefaloglycin, 7- $[D(-)-\alpha-(4-\text{etyl-2},3-\text{dioxo-1-piperazinkarboxamid})-$ ticmetyl]-3-cefam-4-karboxylsyra (nedan betecknad T-1551), (6R, 7R)-[(z)-2-metoxyimino-2-(2-imino-4-tiazolin-4-yl)] acetamid]-8-oxo-5-tia-1-azabicyklo [4.2.0] okt-2-en-2-karboxylsyra (FK-749), (6R, 7R)-7- [2-karboxy-2-(4-hydroxyfenyl) acetamid] -7-metoxy-3- [(1-metyl-1H-tetrazol-5-yl-tio) metyl] -8oxo-5-oxa-1-azabicyklo [4.2.0] okt-2-en-2-karboxylsyra, 7 - β -[2-(2-aminotiazol-4-yl)-(2)-2-metoxyiminoacetamid] -3-- [(1-metyl-1H-tetrazol-5-yl) tiometyl]-cef-3-en-4-karboxylsyra, 7-(2-amino-2-fenylacetamid)-3-metoxy-8-oxo-5-tia-1azabicyklo- [4.2.0] okt-2-en-2-karboxylsyra och salter därav sisom natriumsalter etc.

Peptiderna innefattar insulin, ACTII, enkefalin, TRII, LH-RH, polymyxin, kolistin; gramicidin, bacitracin, iseltsaktiverande protein från Brodetella pertussis och inhibitor av angiotensin I-omvandlande enzym [(t.ex. Glu-Trp-Pro-Arg-Pro-Glu-Ileu-Pro-Pro (nedan betecknat SQ 20881)] etc.

Polysackariderna innefattar heparin etc.

10

15

20

25

20

35

Aminoglykosidantibiotika innefattar gentamicin, dibekacin, streptomycin, kanamycin, tobramycin, sisomycin och amikacin etc.

Den farmaceutiska kompositionen för rektal administration i enlighet med denna uppfinning används vanligen som ett rektalt suppositorium eller en beredning framställd genom att fördela en farmakologiskt aktiv substans, ett adjuvans och andra bestindsdelar i en flytande oljaktig bas för att framställa en suspension eller salva och genom att fylla suspensionen eller salvan i mjuks gelatinkapslar eller rör.

Dessa beredningar kan tillverkas genom i och för sig hävdtille farmaceutiska åtgärder. Basen för rektala beredningar i enlighet med denna uppfinning är en som vanligen används i sådana beredningar och i synnerhet är oljaktiga och vattenlösliga baser önskvärda för uppfinningens syfte.

Den oljaktiga basen innefattar bland annat sådana vegetabiliska oljor såsom jordnötsolja, olivolja, majsolja, fettsyraglycerid [t.ex. Witepsol® (Dynamite Nobel Chemicals), S2-Base® (Kanegafuchi Chemical Co., Ltd), O.D.O.® (Nisshin Oil K.K.) etc.] och sådana mineraloljor som paraffin och vaselin.

Den vattenlösliga basen innefattar polyetylenglykol, propylenglykol, glycerol, etc.

Den farmaceutiska kompositionen för rektal administration enligt uppfinningen kan tillverkas på följande sätt. Först sätts nämnda salt till en bas och sedan tillsätts och fördelas en farmakologiskt aktiv substans. Ordningsföljden för tillsatsen behöver inte vara begränsad till den som beskrivs ovan utan kan vara omvänd. Det är även möjligt att införliva ett antioxidationsmedel, ett konserveringsmedel, en volymgivare, etc.

Tillsatsnivån för nämnda icke-toxiska salter till den farmaceutiska kompositionen för rektal administrering är vanligen 0,5-20 vikt-% räknat på hela beredningen, företrädesvis
1 - 15 vikt-% och, för ännu bättre resultat, 3 - 10 vikt-%.
Tillsatsnivån för nämnda icke-toxiska salt till basen är 0,5 25 vikt-%, företrädesvis 1 - 20 vikt-% och speciellt 2 - 13

vikt-1.

5

10

15

25

30

Vid framställning av en farmaceutisk komposition med användning av en bas för rektala beredningar innehållande nämnda icke-toxiska salt sätts den aktiva substansen till basen och sedan efter behov kan andra beståndsdelar såsom ett antioxidationsmedel även tillsättas. Det är därför tillrådligt att kontrollera tillsatsnivån för nämnda icke-toxiska salt till basen genom att i förväg bestämma den totala tillsatsnivån för den farmakologiskt aktiva substansen och andra beståndsdalar. I så fall bör anpassningen göras på sådant sätt att koncentrationen för nämnda icke-toxiska salt i hela beredningen (konventionell bas + farmakologiskt aktiv substans + andra beståndsdelar + nämnda icke-toxiska salt) kommer att vara inom områlet 0,5 - 20 vikt-%, företrädesvis ! - 15 vikt-% och

Om den farmakologiskt aktiva substansen exempelvis är ett antibiotikum såsom en β -laktamförening (såsom penicilliner, cefalosporiner, etc.) tillsättes den vanligen i proportionen 20 - 500 mg och företrädesvis 60 - 250 mg per g av hela beredningen. När det gäller insulin, etc. tillsätts den vanligen i proportionen 1 - 80 enheter och företrädesvis 4 - 40 enheter per g av hela beredningen.

I enlighet med den farmaceutiska kompositionen enligt uppfinningen är doseringen av ett antibiotikum, när ett β -laktam-antibiotikum används som den farmakologiskt aktiva substansen, från 125 mg till 2 g (styrka) per dos för vuxna och för insulin 1 - 100 enheter per dos för vuxna. Partikelstorleken för de icke-toxiska salterna och den farmakologiskt aktiva substansen är företrädesvis inte större än 190 mesh.

Fettsyrorna med § - 12 kolatomer är allmänt kända föreningar och kan erhållas genom i och för sig kända förfaranden såsom hydrolys av naturolja eller de allmänna processerna för framställning av karboxylsyror.

De icke-toxiska salterna av sådana fettsyror är också allmänt kända och kan exempelvis framställas genom att läta en alkalimetall- eller en organisk bis verka på sådana fettsyror. Telpinsyra och dess icke-toxiska salter är också allmänt kända.

EXECUTE: 1

3,35 T Witepsol 3 H-15 (från Dynamite Nobel) smältes vid en temmeratur, som inte överstiger 40°C, och 3,50 g natrium-kaprinat passerande 100 mesh tillsättes och fördelas jämnt senom omrörning. Sedan fördelas 1,25 g (styrka) natriumampicillin shårefter batecknat AM-Na) passerande 100 mesh jämnt däri. Slindningen gjuts i suppositoriebenållare med ett gram per behällare för att framställa ett rektalsuppositorium.

ENEMBER 2

lentals.ppositorier med de sammansättningar som anges i Tabell i framställdes i enlighet med tillvägagångssättet i exempel i. I Tabell i anger "Na" natriumsalt.

TABELL 1

٧r.	Syra	Farmakologiskt aktiv substans	. 9as
;	Yanzinsyrn-Na 59	A'+Na	
:	Courinsyra-Na 5%	125 mg (styrka)	Witepsol® 3-15
3	Myristinsyra-Na 50	(13,3 %)	817 =g (81,7 %)
4	l-argininkaprinet	AM-Ne	Witepeol® H-15
	109	¹ 25 mg (styrka) (13,3 %)	757 29 (76,7%)
5	l-lysinkaprinat	- • -	- * -
:	Faprinsyra-Na 51	Cefazolin-Ha	
7	l-argininkaprinat	125 mg (styrka)	Witepeol® H-15
	. 51	(13,1%)	919 207 (81,3 %)
•	Kaprinsvra-Na 5%	Cefalotin-Na	Witepeol® H-15
	Į	125 mg (styrka)	518 mg (81,5 %)
		(13,24)	
•	Ciprins/ru=4:5:	14-Na	0.D.0 *
		125 mg (styrka)	317 203 (81,7 %)
		(13,31)	

Absorutionen av de i exemplen 1 och 2 frimetalldi rektalvarpasitorierna i blodomloppet beständes från plasmakoncentrat omenna i er styrkkoml) av farrikologiskt aktiv substans. Takalli taka vas s i Talell 2.

destarningsmetod:

Från ands av en hund som fastats 24 h administrerades kommositionen till ett ijup av omkring 3 cm.

The sto math filednivier togs blodprov från karbtisvenen i.d bestämde ridsmellennum och plasmaprov beredde med ritinmotoder insluserades med avseende på aktivitetstiter med den biologiska bestämningsmetoden.

Fälunds, i enlighet med japansk antibiotikastandard, an-<u>Figures lutias</u> och <u>Racillus subtilis</u> som analysorgain for ponicilizer resp. pefalosporiner <u>Figures</u> stümningarns utfärdes med pappersskivemetoden (odling vid 37^oc 1 11 - 10 5).

TABELL 2
EDUCENTRATION AV FARMAKOLOGISKT AKTIVA SUBSTANSER I PLASMA (HURD)

	ç::	Koncer	tration	i plasm	al,ua s	tyrka/ml)
		10 min.	?n min.	40 min.	6ი̂ <u>თათ.</u>	90
Екапре1	1	2,1	2,2	1,6	1,1	1.5
Exempel .	2 ; Nr. 1	8,0	5,5	2,7	1,4	0.6
•	%r. 2	5,1	2,5	1,3	0.9	2,3
*	Sr. 3	1,5	1,5	2,1	2,1	2
••	Nr. 4	10,9	8,5	6,2	2,9	1,7
•	Nr. 5	9,2	7,0	2,9	1,4	0.7
4	Nr. 6	14,1	14,6	11,5	9,5	5,0
•	Hr. 7	13,0	10,4	5,4	4,9	3,2
4	Nr. 8	13,4	7,7	4,9	1,4	0,3
	Nr. 9	9,2	9,8	4,2	2,1	1,3
(Remerol AM=N.) 125 m (11,3 % tepsol 357 m	g (styrka) (B) (H-15	1	n	n	3	o

ENEMPER 1

Fuktalsuppositorier med de sammansattningar som anges i orrv-spalten i Tibell 3 framställdes i enlighet med tillväga-/htyssattet i exempel 1. Dessa suppositorier administrerades till friska vuxna mån och utsöndringen med urinen av de farmakulogiskt aktiva substanserna bestämdes. Resultaten visas i Tibell 3.

undersöktes genom den procedur som beskrivits i exempel 2.

Värdena för utsöndringen med urinen i Tabell 3 är procentialla med den administrerade dosen som bas.

Minnest ich.	
aktiva substansen (mi	
11k L 1 V.1	
farmakologiskt	
ndring av	
UFINATSONDFING	
·	

PROV		-	ne energy	URLEUTT: DNIB I P.	[N. dost)	-
Farmakologiakt . bds akiv substans .	SVF.1	0-2h	2-4h	4-6h		
Amiss cillin-Na	•		0,2	=	1,7	
125 my (styrk)	Notroumkaprylot 51	12,4	4.0	=		
Mitensol CH-15	Natriumkaprinat 19	n, 4	٥, ٦	2,70	5'01	_
mangd för att yöra	15	24,0	۲,	٠, ٢	29,4	
hela beredningen 1 q	101	12,6	0.4		18,1	
	Natriumlaurat 50	19,9	2.2	6,0	21,19	_
Cefalotin-Na	•	c	c	c		
Witensol (RH-15	Natriumkaprinal St	14,2	0,3	5	14,5	
mångd för att göra hela beredningen 1 q	1 -lysinkaprinat 104 22,5	22.5	9.0	e	23.1	
Cefalexin 125 mg (styrkd) Witcysol (Bir-15 925 mg	Natriumkaprinat 50	31,0	:	c	15,4	

PROV					
Fat Bakol on save			1000	Urfellending the done	1. 10:1
aktiv substans . bus	Syra	- - - - - - - -	2-411	4-611	Totalte: -uh)
Cefazolin-Na	Natriumkaprinat 5 v	1 E	5.5	#.:	28.0
Witepsol ®H-15	Natriumlaurat 5 %	19,2	\$	0.0	15,2
Månyd för att göra hela beredningen 1 g					
Ceftezol-Na 125 mg (styrka) Witepsol (R) H-15	Natriumkaprinal 5 %	17.3	1,8	0.4	41,5
819 mg					
Cefmetazol-Na 125 mg (etyrka) Witepsol (R) H-15 919 mg	un I	27.5	4.7	-	13,6
Cofapirin-Na 125 mg (styrka) Witepsol (BH-15 919 mg	•	16.7	9,6	-, o	17.4

PHOV] = [1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	the entreamble for does	, dos:1
Farmakologiskt . bus aktiv substans .	Ś	Syra		ې. ان	4h	4-111	Totalt (n-an)
FK-749 125 mg (atyrka) Witepsol ® H-15 B19 mg	Natrlumk	Natriumkaprinat 5 %		1.12	٠,٠	- - -	46, 8
Cefotaxim Na 125 mg (styrka) Witepsol (RH-15 918 mg	• .	8	5 1 26,1	26,1	1,4	0,1	27,8
Cefsulodin-Na 125 mg (styrka) Witepsol (BH-15 820 mg	•	2	5.1	9,0	2,1	0	11,11
Cefemendol-Na 125 mg (elyrka) Witepsol (8 H-15 819 mg	•	8	5 1 26,2	26,2	1,8	., 0	28.5
Sulbenicillin-Na 125 mg (styrka) Witepsol (RH-15 912 mg	•		5 4 21,0	21,0	4,6	o	25,4

1071						•	
- Luov							i
Farmakologiskt aktiv aubstans – bus	2769	3	45	=	7-40 4-60		
Amoxiciliin			-	1		(117-1.1)	
125 mg (styrka) Witepsol (B)H-15 806 mg	Natriumkar	Natriumkaprinat 5 g	15.9	 	c 4.		
Dicloxacilite			1	!			
125 mg (styrks) Witepsol (R)H-15 814 mg	t .	v1	9.4	٠.	5.1	19,3	 -
Cefoxitin Ma							
125 mg (styrka) Witepsol (H-15 819 mg		9	18.7	*	c	20,1	
Cefuroxim Na				-			
125 mg (styrka)		И	13,8	¥:	7.0	4,51	

PROV					
Farmakologiskt aktiv substans bas	Syra	15:-0	4	2-4h 4-6n Total	Totalt (9-m)
7-1551 Na 125 mg (styrka) Witepsol (R) II-15 821 mg	Natriumkaprinat 5 a	5.0	1.5	c	5.79
60595** 125 mg (etyrka) Mitepsol (B) H-15 818 mg	Natriumkaprylat 5 t Natriumlaurat 5 t	13,6 25,2 28,0	13,0	3,0	56, 1 JH, 2
Klavulangyra 125 mg (styrka) Witepsol (B.H-15 818 mg	Natriumkaprinat 5 s	25,0	3.2		28,2
Ampicillin Na 250 mg (styrka) Klavulansyra 125 mg (styrka) Witepsol (R) H-15 620 mg		34,2 ^{a1} 5,6 ⁴¹ 2.1,0 ^{b1} 2,9 ^b	5,64	1, 6,1	25,9 ¹⁴

		Natriumlaurat 5 3	N	_
Distrature of	0-2h 2-4h 4-nh	17,94)	22,041 1,941	
Paule Free;	44-			
United Party (Party Control of the c	Totalita		25,0%	

[6R, 7R]-7-[2-karboxy-2-(4-hydroxyfenyl)acetamido]-7-metoxy-3-[[1-metyl-11]-ιατιώσο Εατρο-τη-τισmetyl]-8-oxo-5-oxa-1-azabicyklo[4.2.n] okt-2-en-2-karboxylsyra-dinatriumsalt

Urinutabhdring av ampicillin Na. •

Urinutsöndring av klavulansyra. ā

I Tabell 3 anger "Na" natriumsalt.

Pektalsurpusiturier med de summansättningar som anges i prov-spalten i Tabell 4 framställdes i enlighet med tillvägaglagssättet i exempel 1.

Dessa rektalsuppositorier administrerades till kaniner ith tidsförloppet för blodglukosnivån följdes mot kontroller, fir rektalsunpositorier, som inte innehöll någonjav syrorna, siministrerades. Resultiten anges i Tabell 1.

Restämningsmetod:

Varje rekthlsuppositorium administrerades till ett djup 17 2 cm från anus hos en kanin, som fastats 24 h. För att mata tlodglukosnivån togs blodprov från aurikulärvenen vid bestämda tidgunkter och analyserades med glukosoxidasmetoden.

1.000	
IVA GEL	
Jukosa	
Blodyl	
ن +	
TABE!	

	•		:					<u> </u>			
	:	:		14.		109		101	: •		1901
		- 1	15.	153		*105		1018	: 		1 56
(11)		Verlanding Little		352		* * * *		N.C 6			
tion (kan	3	ì	!	4		X 65		758		105	
ninistra	<u>.</u> -	+ 0 11 +	 -	1001		1001		1001		1001	
insulinadministration (kanin)		Syra		Natriumk.prinat 30 mg · (58)		Natriumlaurat 30 mg (St)		Loucinsyra 30 mg (5 %)			
	PROV	Insulta . bas	Ineulin	12 I.U. Mitupsol ® II-15 569,5 mg			[Den] (c)	3 6 1.0. Witepsol @ H-15 %69,5 mg		(kontroll) Insulin 12 T.U. Witeomol (B M-15	599,5 mg
i 		Nr.	_		,			_			

ENEMBER 5

Rektalsuppositorier med de sammansättningar som anges i prov-spalten i Tabell 5 framställdes i enlighet med det till-Vägugångssätt som beskrivits i exempel 1.

Dessa rektalsippositorier administrerades till kaniner ton utsöndringen med urinen av de farmakologiskt aktiva substanserna bostamdes. Resultaten visas i Taboll 5.

Bestämnin;smetod:

För att mäta utsöndringen med urinen tillvaratogs urinprov efter administrering vid bestämda tidpunkter, späddes och anslyserades med avseende på aktivitetstiter med biologisk analysmetod.

341:nds, i emlithet med japansk antihiotikastandard, användes <u>Escherichia coli</u> och <u>Bacillus subtilis</u>, som analyspranismer för peptid (kolistin) resp. aminoglykosid-antibiotika (gentamicin, dibekacin och kanamycin) och analyserna utfördes med pappersskivemetoden (odling vid 37°C under 15 - 20 h).

TABELL S

Urinutsöndriny av farmakologiskt aktivi substanser (kanin)

VOAT					
Fugmakologiske aktiv substans · bus	Syra	4:-0	#	2-4h 4-4h motal	Ce dos)
Kolistin 20 mg (atyrka) Witepsol (R)H-15 1 g	Natriumkaprinal 51		47,3 10,4		7
Gentamicin 40 mg (styrka) Witepsol (B) II-15 1 g	15	32,0	11,0	0,,	52.0
Dibokacin 40 mg (styrka) Witepsol (H-15 1 g		31,3	9,61 8,61 6,16	13,8	58,4
Kanamycin 40 my (atyrku) Witepsol (8):-15 1 g		10°		0,01	0.45

EXEMPEL 5

2.36 7 Witepsol 3 H-15 smältes vid en temperatur ej överutiginde 40°C och 0.125 g natriumkaprinat passerande 100 mesh tillsattes och fördelades jämnt däri. Sedan fördelades 15 mg D-1-merkapto-2-metylpropanoy)-1-prolin (SQ 14.225) jämnt. Blandningen göts i en suppositoriehehållare för att framställo ett rektalsunpositorium.

Tre grupper (fem rattor per grupp) av spontant hypertensivi rittor (10-14 veckor gamla hanar av Wister-stam), nedan betecknade SHR, sattes upp. Varje rätta i den första gruppen pavs ett rektalsuppositorium (natriumkaprinat 5 mg, SQ 14,225 n.,6 mg, Witepsol H-15 94,4 mg) framställt enligt ovan. Varje i til den indra gruppen (kontroll) injicerades subkutant med 5 ml/kg av endast koksaltlösning och till varje rätta i den tredje gruppen (kontroll) administrerades oralt 0,6 mg SQ 14,225 i form av en vattenlösning. Förändringar i medelblod-rrjoket för de tre grupperna med tiden bestämdes i enlighet med dit sätt som beskrivits i J. Pharmacol. Exp. Ther. 204, 281-288,

Resultaten visas i Tabell 6.

×
U
>
لن
7
ā
20
3
=
ie ie
*
ž
4
9
i.
÷
.¥.
Ξ.
5
•

TID (timmar)	7	-2	6	2	-	*	i 3.	. 01		- -	; ; •
50 14,225 0,6 mJ/djur rektalt (n+5)	180,5	186,9	186,1	. 155.4	156,0	157, 3	160.6	158,4	159,4	1.4.8	190,5 186,9 186,1 155,4 156,0 157,3 160,6 158,4 159,4 164,8 165,5
(kontroll) SQ 14,225 0,6 mg/djur p.o. (n=5)	182,5	184.6	181,3	106,0	182,5 184,6 181,3 146,0 165,2 160,9 167,4 164,1 167,8 170,0 169,1	160,9	167,0	164,1	167,8	170.0	169,1
(kontroll) koksaltlösning 184,4 182,9 183,0 184,0 182,6 184,8 185,6 194,1 195,3 181,6 182,7 s.c. (n=5)	10.	182,9	183,0	184,0	182,6	194.8	196,6	196,6 194,1	185,3	9.181	182,7

EXEMPEL E

2,225 g Vitepsol PH-15 smältes vid en temperatur ej överstigande 40°C och 0,125 g natriumkaprinat passerande 100 mesh tillsittes och fördelades jämnt. Sedan fördelades 3,15 g 2011,891 jämnt. Blundningen göts i en suppositoriehehållare för att framställa ett rektalsuppositorium.

Fre grupper (fem råtter per grupp) av SER sittis ipp. Till marje råtta i den första gruppen administrerades ett ræktalsippositorium (natriumkaprinat 5 mg, SQ 20991 6 mg, Witepsol® H-15 99 mg) framställt enligt ovan. Varje råtta i den andra gruppen (kontroll) gavs genom subkutan injektion 5 ml/kg av orfast koksaltlösning och till varje råtta i den tredje grupper (kontroll) administrerades oralt 6 mg SQ 20,981 i form av vattenlösning. Ffrändringar i medelblodtycket för de tre grupperna med tiden bestämdes på det sätt som beskrivits i 1. Mirmacol. Exp. Ther. 204, 281-288, 1978.

Resultaten visas i Tabell 7.

F. 7

Security of the Country of Countr

1.5 (timmer)	7		-2 0	-,	7		r	2	! . :: :	=======================================	!
SQ 20,981 6 mg/djur roktalt (n=5)	163,5	194.4	183,5 184,4 185,5	156,2	157,9	157,4	161,7	156,2 157,9 157,4 161,7 160,4 160,8 162,4 163,2	160, H	162.5	163,2
(kontroll) \$Q 20,981 6 mg/djur 6.c. (n=5)	181,4	181,4 182,5 180,9	180,9	148,8	149,9	156.5	153,3	148.8 149,9 156,5 153,3 155,2 156,5 161,0 159,0	156.4	161,0	159,6
(kontroll) koksaltlösning 186,9 181,8 182,6 184,4 193,3 183,1 191,4 190,5 181,7 194,3 191,5 s.c. (n=5)	186,9	181,8	182,6	184,4	193,3	183,1	191,4	140,5	181,7	194.3	191,5

PATENTYRAY

- 1. Adjuvanskomposition för att befrämja absorption av farmakologiskt aktiva substanser från rektum, kännet eck nad av att den innehåller 0,5 25 vikt-% av minst en medlem i den grupp som omfattar icke-toxiska salt av fettsyror med 8 12 kolatomer och icke-toxiska salt av liscinsyra och en lämplig mängå av en bas för rektala leredningar.
- 2. Adjuvanskomposition enligt krav 1, k ä n n e t e c k n a d a v att det icke-toxiska fettsyrasaltet är ett alkalimetallsalt av kaprinsyra, kaprylsyra eller laurinsyra, företrädesvis ett alkalimetallsalt av kaprinsyra.
- 4. Farmaceutisk komposition för rektal administrering a. rav 3, känneteck nad av att den innehåller 0,5-29 vikt-% av ett alkalimetallsalt av kaprinsyra, kaprylsyra eller laurinsyra, en lämplig mängd av en farmakologiskt aktiv substans och en lämplig mängd av en bas för iektala beredningar.
- 5. Farmaceutisk komposition för rektal administrering enligt krav 3, kännet ecknad av att den
 innshåller 0,5-20 vikt-% av minst ett alkalimetallsalt av
 kaprinsyra samt en lämplig mängd av en farmakologiskt aktiv
 substans och en lämplig mängd av en bas för rektala beredningar.
- 6. Farmaceutisk komposition enligt något av kraven 3-5, kännet eck nåd av att den farmakologiskt aktiva substansen är ett. B-laktam-antibiotikum, en peptid, en polysackarid eller ett aminoglykosid-antibiotikum.
- 7. Rektalt administrerbar farmaceutisk komposition
 2. nav doseringsenheter, känneteck nad av
 a 'den innehåller en farmaceutiskt aktiv komponent och en
 t Diedeklig mängd av en adjuvanskomposition omfattande minst

en wedlem i den grupp som omfattar icke-toxiska salt av fettsyrer med 8 - 12 kolatomer och icke-toxiska salt av leucinsyra för att befrämja absorptionen av den farmaceutiskt aktiva komponenten från rektum in i blodomloppet samt en bas för rektala beredningar.

8. Rektalt administrerbar farmaceutisk komposition i form av doseringsenheter enligt krav 7, k ä n n e t e c k-n e d a v att den innehåller a) en mängd av farmaceutiskt aktiv komponent, som vanligen är endast med svårighet absorberbar genom rektum, i kombination med b) en absorptionsbafrämjande mängd av en adjuvanskomposition omfattande minst en medlem i den grupp som omfattar icke-toxiska salt av fettsyror med 8 - 12 kolatomer och icke-toxiska salt av leucintom en bas för rektala beredningar.

002566767/9 002566767 WPI Acc No: 80-84790C/48 XRAM ACC NO: C80-C84790 Adjuvant for promoting-absorption of drug through rectum - contains long chain fatty acid, leucinic acid or their salts Index Terms: ADJUVANT PROMOTE RECTUM ABSORB PHARMACEUTICAL PENICILLIN CEPHALOSPORIN INSULIN CONTAIN FATTY ACID Patent Assignee: (KYOT) KYOTO PHARM IND KK Number of Patents: 017 Patent Family: CC Number Kind Date Week DE 3017829 801120 8048 A (Basic) JP 55149209 801120 8104 A 810121 GB 2051574 A 8104 FR 2455897 A 810109 8109 BE 885941 A 810216 8111 SE 8007820 A 811019 8145 JP 56131526 811015 A 8148 A 820706 8229 US 4338306 JP 83057407 В 831220 8403 В 840118 8403 GB 2051574 CA 1166964 A 840508 8423 8447 CH 645808 A · 841031 8450 841127 us 4485033 A 850807 8538 JP 60149519 A 8750 JP 87056128 B 871124 8803 IT 1134202 В 860813 8827 880707 DE 3017829 C Priority Data (CC No Date): JP 8035128 (800319); JP 7957690 (790510) Abstract (Basic): New adjuvants for promoting rectal absorption of pharmaceutical active substances contain >=1 cpd. selected from 8-14C fatty acids, leucinic and (alpha-hydroxyisocaproic acid) and their non-toxic salts. Foundation for rectal admin. contains 0.5-25 wt.% 8-14C fatty acid, leucinic acid and/or a salt thereof. Medicament contains 0.5-20 wt.% 8-14C fatty acid, laucinic acid and/or non-toxic salt thereof a pharmaceutical active substance, and a foundation mass. Pref. absorption promoting cpds. are capric acid, caprylic acid, layric acid and their alkali salts e.g. capric acid, alkali salts. File Segment: CPI Derwent Class: 805; 807; Int Pat Class: A61K-031/19; A61K-009/02; A61K-047/00; A61K-000/00; A61K-037/26; A61H-031/43; A61H-047/00; A01N-061/02; B01J-013/00 Manual Codes (CPI/A-N): B10-C04D; B10-C04E; B12-M08 Chemical Fragment Codes (M1): #01# V621 V780 V743 H581 H583 H584 H589 M620 M232 M233 M331 M333 M431 H510 H520 H530 H540 H782 R037 H423 H902 #02# V031 V161 E670 E680 F111 F211 F431 F570 F610 F730 G100 M531 K431 K432 L460 L140 K800 K840 L350 L721 L722 H181 H211 J111 J311 J321 H401 H441 H481 J521 J271 H521 H592 H522 H581 H598 H582 H599 H602 H608 M240 M630 M431 P220 M511 M520 M521 M522 M530 M540 M782 R037 M412 M902 Chemical Fragment Codes (H2): #03# J1 H220 H221 H222 H223 H224 H225 H231 H232 H233 H260 H281 H315 H316 H334 H333 H321 H320 H280 H342 H340 H380 H391 J171 H401 H481 H620 M630 M431 M510 M520 M530 M540 M782 R037 M416 M902 #04# H4 M313 M314 M332 M321 M280 M343 M380 M391 H482 H483 H484 M620 M431 M510 M520 M530 M540 M782 R037 M416 M902 #05# J1 J6 J5 H123 H113 H126 H116 H136 H282 H283 H210 H211 H231 H240 M260 M270 M281 M311 M332 M321 M322 M323 M320 M280 M342 M340 M343 M380 M370 M391 M392 E670 E680 F111 F211 F431 F570 F610 F730 G100 M531 K431 K432 L460 L140 K800 K840 L350 L721 L722 H181 H211 J111 J311 J321 H401 H441 H481 J521 J271 H521 H592 H522 H581 H598 H582 H599 H602 H608 M630 M431 P220 M511 M520 M521 M522 M530 M540 M782 R037 M412 M902 Chemical Fragment Codes (M6): #06# R037 R111 R290 R308 R302 R001 P220 M902

